

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re Patent Application of:
Akihiro Ohashi et al.

Application No.: Not Yet Assigned

Confirmation No.: N/A

Filed: Concurrently Herewith

Art Unit: N/A

For: INJECTION MOLDED OBJECT

Examiner: Not Yet Assigned

AFFIRMATION OF PRIORITY CLAIM

Commissioner for Patents
P.O. Box 1450
Alexandria, VA 22313-1450

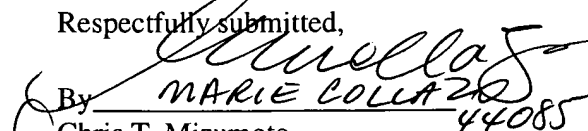
Dear Sir:

Applicant hereby claims priority under 35 U.S.C. 119 based on the following prior foreign application filed in the following foreign country on the date indicated:

Country	Application No.	Date
Japan	2003-098736	April 2, 2003

A certified copy of the aforesaid Japanese Patent Application was received by the International Bureau on May 27, 2004 during the pendency of International Application No. PCT/JP2004/004856. A copy of Form PCT/IB/304 is enclosed.

Dated: September 30, 2005

Respectfully submitted,

By MARIE COLLAZO 44085
Chris T. Mizumoto
Registration No.: 42,899
(206) 262-8919
(212) 527-7701 (Fax)
Attorneys/Agents For Applicant

02. 4. 2004

日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

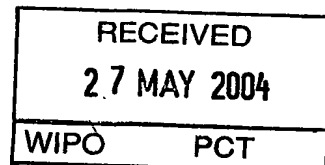
別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 2003年 4月 2日
Date of Application:

出願番号 特願2003-098736
Application Number:
[ST. 10/C]: [JP2003-098736]

出願人 三菱樹脂株式会社
Applicant(s):

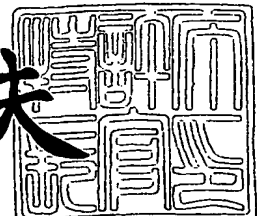


PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 5月13日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

今井康夫



【書類名】 特許願
【整理番号】 KP3115
【あて先】 特許庁長官殿
【国際特許分類】 B29B 11/14
B29C 45/00
C08J 5/00

【発明者】

【住所又は居所】 滋賀県長浜市三ツ矢町 5番 8号
三菱樹脂株式会社 長浜工場内

【氏名】 大橋 曜弘

【発明者】

【住所又は居所】 滋賀県長浜市三ツ矢町 5番 8号
三菱樹脂株式会社 長浜工場内

【氏名】 田中 一也

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県平塚市西真土 2丁目 1番 35号
三菱樹脂株式会社 平塚工場内

【氏名】 加藤 幸男

【発明者】

【住所又は居所】 滋賀県長浜市三ツ矢町 5番 8号
三菱樹脂株式会社 長浜工場内

【氏名】 高木 潤

【特許出願人】

【識別番号】 000006172
【氏名又は名称】 三菱樹脂株式会社

【代理人】

【識別番号】 100107939

【弁理士】

【氏名又は名称】 大島 由美子

【電話番号】 03-5287-1466

【選任した代理人】

【識別番号】 100100413

【弁理士】

【氏名又は名称】 渡部 温

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 072052

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 0107148

【ブルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【整理番号】 K P 3 1 1 5

【発明の名称】 射出成形体

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 乳酸系樹脂と、該乳酸系樹脂 100 質量部に対して 5 ~ 40 質量部の割合で配合した金属水酸化物とを有し、該金属水酸化物が表面処理されており、該金属水酸化物の粒子表面に存在する Na_2O ($w - \text{Na}_2\text{O}$) が 0.1 質量% 以下であることを特徴とする射出成形体。

【請求項 2】 さらに、乳酸系樹脂以外の脂肪族ポリエステル、あるいは芳香族脂肪族ポリエステルを、前記乳酸系樹脂 100 質量部に対して 20 ~ 80 質量部の割合で配合することを特徴とする請求項 1 記載の射出成形体。

【請求項 3】 さらに、無機フィラーを、前記乳酸系樹脂 100 質量部に対して 1 ~ 20 質量部の割合で配合することを特徴とする請求項 1 又は 2 記載の射出成形体。

【請求項 4】 前記金属水酸化物が、高級脂肪酸を用いたコーティング、シランカップリング剤を用いたコーティング、チタネートカップリング剤を用いたコーティング、硝酸塩を用いたコーティング、ゾルゲルコーティング、シリコーンポリマーコーティング、および、樹脂コーティングからなる群から選ばれた少なくとも 1 つにより表面処理されていることを特徴とする請求項 1 から 3 のいずれか 1 項記載の射出成形体。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は、生分解性及び難燃性を有する射出成形体に関する。

【0002】

【従来の技術】

従来のプラスチックは、自然環境中で長期にわたって安定であり、しかも嵩比重が小さいため、廃棄物埋め立て処理地の短命化を促進したり、自然の景観や野生動植物の生活環境を損なったりという問題点が指摘されていた。そのため、自

然環境中で、経時的に分解、消失し、自然環境に悪影響を及ぼさない材料が求められている。このような材料として今日注目を集めているのは、生分解性樹脂である。生分解性樹脂は、土壤中や水中で、加水分解や微生物の作用によって生分解され、最終的には無害な分解物となることが知られている。また、コンポスト（堆肥化）処理された生分解性樹脂は、容易に廃棄されることが知られている。

実用化され始めている生分解性樹脂としては、脂肪族ポリエステル、変性PVA、セルロースエステル化合物、デンプン変性体、及びこれらのブレンド体等がある。幅広い特性と汎用樹脂に近い加工性を有する脂肪族ポリエステルは、広く使われ始めており、例えば、乳酸系樹脂に、他の脂肪族ポリエステルを併用したものは、透明性、剛性、耐熱性等に優れていることから、ポリスチレンやABS樹脂等の代替材料として、家電、OA機器等の射出成形分野において注目されている。

家電、OA機器等に使用される材料には、火災防止のため難燃性が要求され、ポリスチレン、ABS樹脂等には、主としてハロゲン系、特に臭素系難燃剤が添加されてきた。しかし、ハロゲン系難燃剤は、燃焼時にダイオキシン等の有害ガスが発生する可能性が指摘されており、廃棄物の焼却処理やサーマルリサイクルの際の安全性には問題がある。ハロゲン系難燃剤の代替としてリン系難燃剤が開発されたが、埋め立て処理後、リンが廃棄物から溶出して土壤や水質を汚染する可能性があり、人体に対する安全性や環境調和性が不十分である。また、リン系難燃剤を添加した樹脂は、成形性、耐熱性等の実用面に悪影響を与えることがある。このため、ハロゲン及びリンを含有しない難燃剤の開発が進められている。例えば、金属水酸化物は、廃棄処分時に有害ガスを発生することがなく、環境調和型の難燃剤であるとして注目されている。

しかしながら、乳酸系樹脂に金属酸化物を添加すると、水等の存在によって乳酸系樹脂の分解が進み、乳酸系樹脂等の分子量低下及び機械的強度の低下を引き起こす。樹脂に充分な難燃性を付与するためには多量の金属水酸化物（例えば、樹脂100質量部に対して約150質量部以上）を添加しなければならず、金属水酸化物の使用量の増加に伴って樹脂の機械的強度の低下が増大する。特開平8-252823号公報には、生分解性プラスチックに難燃性を付与するために、

水酸化アルミニウム又は水酸化マグネシウムを添加することが開示されているが、十分な難燃性を得るために多量の水酸化マグネシウム等を添加する必要があり、機械的強度の低下をきたす（例えば、特許文献1参照）。

また、特開2000-319532号公報には、非ハロゲン系及び非リン系難燃剤としてケイ素酸化物を用い、これを樹脂に相溶化させた難燃性樹脂組成物が開示されているが、高い難燃性能を満たすものではないため、家電、OA機器等の用途に使用することができず、機械物性も充分でない。

【0003】

【特許文献1】

特開平8-252823号公報

【特許文献2】

特開2000-319532号公報

【0004】

【発明が解決しようとする課題】

本発明は上記問題点を解決すべくなされたものであり、本発明の目的は、生分解性を有し、かつ、優れた難燃性及び機械的強度を有する射出成形体を提供することにある。

【0005】

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、このような現状に鑑み、鋭意検討を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

本発明の射出成形体は、乳酸系樹脂と、該乳酸系樹脂100質量部に対して5～40質量部の割合で配合した金属水酸化物とを有し、該金属水酸化物が表面処理されており、該金属水酸化物の粒子表面に存在するNa₂O (w-Na₂O) が0.1質量%以下であることを特徴とする。

ここで、さらに、乳酸系樹脂以外の脂肪族ポリエステル、あるいは芳香族脂肪族ポリエステルを、前記乳酸系樹脂100質量部に対して20～80質量部の割合で配合することができる。

また、さらに、無機フィラーを、前記乳酸系樹脂100質量部に対して1～2

0質量部の割合で配合してもよい。

また、前記金属水酸化物は、高級脂肪酸を用いたコーティング、シランカップリング剤を用いたコーティング、チタネートカップリング剤を用いたコーティング、硝酸塩を用いたコーティング、ゾルゲルコーティング、シリコーンポリマーコーティング、および、樹脂コーティングからなる群から選ばれた少なくとも1つにより表面処理されていることが好ましい。

【0006】

【発明の実施の形態】

以下に、本発明を詳細に説明する。

本発明の射出成形体は、乳酸系樹脂と、この乳酸系樹脂100質量部に対して5～40質量部の割合で配合した金属水酸化物とを含む樹脂組成物から形成されたものである。ただし、この金属水酸化物は、表面処理が施されており、粒子表面に存在するNa₂O (w-Na₂O) が0.1質量%以下である。金属水酸化物の配合量が、乳酸系樹脂100質量部に対して5質量部より少ない場合には、難燃性の付与効果が得られず、40質量部より多い場合には、乳酸系樹脂等の分子量低下、成形体の機械的強度の低下等が起こる。

【0007】

Na₂Oは、下記式に示すように、H₂Oと反応し、乳酸系樹脂、乳酸系樹脂以外の脂肪族ポリエステル、および、芳香族脂肪族ポリエステルの加水分解を行わせる。



乳酸系樹脂等の加水分解が進行すると、乳酸系樹脂等の分子量の低下、成形体の機械的強度の低下を引き起こすことになる。従って、充分な難燃性を付与することができる量の金属水酸化物を配合するためには、w-Na₂Oが0.1質量%以下であることが必要である。

【0008】

本発明においてw-Na₂Oの量は、以下の方法により求めた。すなわち、ま

ず、100mLのビーカーに水酸化アルミニウム5g（1mgの単位まで秤量）を入れ、そこに温度50℃～60℃の水50mLを加える。これを加熱し、内容物の温度を80℃～90℃に保ちつつ2時間保持する。次に、内容物を5Bの濾紙を用いて濾過し、50～60℃の水5mLで4回洗浄する。この濾液を20℃に冷却した後、0.2mg/mLのLi内部標準溶液を10mL加え、更に蒸留水を加えて全量が100mLとなるようにする。これを、日本工業規格JIS H1901-1977に基づいて、原子吸光光度計でNa量を測定した。得られたNa量をNa₂O量に換算し、この換算値をw-Na₂Oの量とする。

【0009】

本発明の射出成形体は、特定の金属水酸化物を含有することによって、高い難燃性を実現している。本発明において難燃性とは、燃焼部分の拡大が遅くなる効果、及び類焼が起こり難い効果を起こすことを意味する。

本発明に好適に用いられる金属水酸化物としては、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、カルシウム・アルミネート水和物、酸化スズ水和物、プロゴバイト、硝酸亜鉛六水和物、硝酸ニッケル六水和物等が挙げられる。これらの中では、コスト及び難燃性向上機能の観点から、水酸化アルミニウム又は水酸化マグネシウムを用いることが好ましい。

【0010】

金属水酸化物の表面処理方法としては、高級脂肪酸、シランカップリング剤、チタネートカップリング剤、硝酸塩等を用いてコーティングする方法、ブルーゲルコーティング、シリコーンポリマーコーティング、樹脂コーティング等が挙げられる。本発明に係る金属水酸化物は、これらの表面処理方法の一つもしくは二つ以上の表面処理を行うことが好ましい。金属水酸化物にこのような表面処理を施すことにより、w-Na₂Oの量を低減することができるので、高い難燃性能を発揮しうる量の金属酸化物を配合しても、乳酸系樹脂等と金属酸化物とを混練する際に、あるいは射出成形する際に、樹脂の分子量を低下させることもなく、成形体の機械的強度が低下することもない。

【0011】

本発明においては、さらに難燃助剤を配合することが好ましい。難燃助剤を配

合することにより、成形体の難燃性をさらに向上させることができる。

難燃助剤の具体的な例としては、無水ホウ酸、スズ酸亜鉛、ホウ酸亜鉛、硝酸鉄、硝酸銅、硝酸亜鉛、硝酸ニッケル、硝酸アンモニウム、スルfonyl酸金属塩等の金属化合物、赤リン、高分子量リン酸エステル、 fosfazene化合物等のリン化合物、メラミン、メラミンシアヌレート、メレム、メロン等の窒素化合物ポリエチレンナフタレート (PAN)、シリコーン化合物等が挙げられる。これらの中では、環境等へ及ぼす影響を考慮すると、メラミンシアヌレート、硝酸亜鉛、硝酸ニッケル、又はホウ酸亜鉛を用いることが好ましい。

【0012】

本発明に用いられる乳酸系樹脂は、構造単位がL-乳酸であるポリ (L-乳酸)、構造単位がD-乳酸であるポリ (D-乳酸)、構造単位がL-乳酸及びD-乳酸であるポリ (DL-乳酸) や、これらの混合体である。この時、乳酸系樹脂のD体とL体の構成比は、L体:D体=100:0~90:10、もしくは、L体:D体=0:100~10:90であることが好ましく、L体:D体=100:0~94:6、もしくは、L体:D体=0:100~6:94であることがより好ましい。L体とD体の構成比がかかる範囲外では、成形体の耐熱性が得られにくく、用途が制限されることがある。なお、L体とD体との共重合比が異なる乳酸系樹脂をブレンドしてもよく、この場合には、複数の乳酸系樹脂のL体とD体との共重合比の平均値が上記範囲内に入るようにすれば良い。

【0013】

乳酸系樹脂の重合法としては、縮合重合法、開環重合法等の公知の方法を採用することができる。例えば、縮合重合法では、L-乳酸またはD-乳酸、あるいはこれらの混合物を直接脱水縮合重合して任意の組成を有する乳酸系樹脂を得ることができる。

また、開環重合法では、適当な触媒を選択し、必要に応じて重合調整剤等も用いて、乳酸の環状二量体であるラクチドから乳酸系樹脂を合成することができる。ラクチドには、L-乳酸の二量体であるL-ラクチド、D-乳酸の二量体であるD-ラクチド、さらにL-乳酸とD-乳酸からなるDL-ラクチドがあり、これらを必要に応じて混合して重合することにより、任意の組成、結晶性を有する

乳酸系樹脂を得ることができる。

【0014】

さらに、耐熱性を向上させる等の必要に応じて、少量の共重合成分を添加することができ、例えば、テレフタル酸のような非脂肪族ジカルボン酸及び／又はビスフェノールAのエチレンオキサイド付加物のような非脂肪族ジオールを使用することができる。

さらにまた、分子量増大を目的として、少量の鎖延長剤、例えば、ジイソシアネート化合物、エポキシ化合物、酸無水物等を使用することもできる。

【0015】

乳酸系樹脂は、さらに、乳酸および／又は乳酸以外の α -ヒドロキシカルボン酸等の他のヒドロキシカルボン酸単位との共重合体であっても、脂肪族ジオール及び／又は脂肪族ジカルボン酸との共重合体であってもよい。

他のヒドロキシカルボン酸単位としては、乳酸の光学異性体（L-乳酸に対してはD-乳酸、D-乳酸に対してはL-乳酸）、グリコール酸、3-ヒドロキシ酪酸、4-ヒドロキシ酪酸、2-ヒドロキシ-n-酪酸、2-ヒドロキシ-3,3-ジメチル酪酸、2-ヒドロキシ-3-メチル酪酸、2-メチル乳酸、2-ヒドロキシカプロン酸等の2官能脂肪族ヒドロキシカルボン酸やカプロラクトン、ブチロラクトン、バレロラクトン等のラクトン類が挙げられる。

乳酸系樹脂に共重合される脂肪族ジオールとしては、エチレングリコール、1,4-ブタンジオール、1,4-シクロヘキサンジメタノール等が挙げられる。

また、脂肪族ジカルボン酸としては、コハク酸、アジピン酸、スペリン酸、セバシン酸及びドデカン二酸等が挙げられる。

【0016】

本発明に使用される乳酸系樹脂は、重量平均分子量が5万～40万の範囲であることが好ましく、10万～25万の範囲であることが更に好ましい。乳酸系樹脂の重量平均分子量が5万より小さい場合には、機械物性や耐熱性等の実用物性がほとんど発現されず、40万より大きい場合には、溶融粘度が高すぎて成形加工性に劣ることがある。

【0017】

本発明に好ましく使用される乳酸系樹脂としては、（株）島津製作所製の「ラクティ」シリーズ、三井化学（株）製の「レイシア」シリーズ、カーギル・ダウ社製の「Nature Works」シリーズ等が挙げられる。

【0018】

本発明においては、成形体の耐衝撃性を向上させるために、乳酸系樹脂以外の脂肪族ポリエステル、あるいは、芳香族脂肪族ポリエステルを配合することができる。この脂肪族ポリエステル、および、芳香族脂肪族ポリエステルは、結晶融解熱量（ ΔH_m ）が30J/g未満であることが好ましい。 ΔH_m が30J/g未満であれば、結晶部分が多くなってその分ゴム部分が少なくなるというようなことはなく、したがって、衝撃吸収効果が得られないという問題が生じることはない。乳酸系樹脂以外の脂肪族ポリエステルまたは芳香族脂肪族ポリエステルの配合量は、乳酸系樹脂100質量部に対して20～80質量部の範囲内であることが好ましい。乳酸系樹脂以外の脂肪族ポリエステル等の配合量が20質量部～80質量部であれば、耐衝撃性の改良効果が得られ、また、成形体が過剰に軟質化することができないので、熱処理の際に問題が生じたり、実際に使用する際に問題が生じることもない。

【0019】

乳酸系樹脂以外の脂肪族ポリエステルとしては、例えば、脂肪族ジオールと脂肪族ジカルボン酸とを縮合重合して得られる脂肪族ポリエステル、環状ラクトン類を開環重合して得られる脂肪族ポリエステル、合成系脂肪族ポリエステル等が挙げられる。

脂肪族ジオールとしては、エチレングリコール、1,4-ブタンジオール、1,4-シクロヘキサンジメタノール等が挙げられ、脂肪族ジカルボン酸としては、コハク酸、アジピン酸、スペリン酸、セバシン酸、ドデカン二酸等が挙げられる。脂肪族ジオールと脂肪族ジカルボン酸とを縮合重合して得られる脂肪族ポリエステルは、上記脂肪族ジオールと、上記脂肪族ジカルボン酸の中から、それぞれ1種類以上を選んで縮合重合することにより得られる。また、必要に応じて、イソシアネート化合物等で分子量をジャンプアップして所望のポリマーを得ることができる。脂肪族ジオールと脂肪族ジカルボン酸とを縮合重合して得られる脂

脂肪族ポリエステルとしては、例えば、昭和高分子（株）製の「ビオノーレ」シリーズ、イレケミカル社製の「E n p o l e」等が商業的に入手可能なものとして挙げられる。

環状ラクトン類を開環重合して得られる脂肪族ポリエステルとしては、 ϵ -カプロラクトン、 δ -バレロラクトン、 β -メチル- δ -バレロラクトン等の環状モノマーの中から、1種類以上を選んで重合して得られるものが挙げられる。例えば、ダイセル化学工業（株）製の「セルグリーン」シリーズが商業的に入手可能なものとして挙げられる。

合成系脂肪族ポリエステルとしては、例えば、環状酸無水物とオキシラン類、具体的には、無水コハク酸と、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド等との共重合体等が挙げられる。

【0020】

芳香族脂肪族ポリエステルとしては、例えば、芳香族ジカルボン酸成分、脂肪族ジカルボン酸成分、及び脂肪族ジオール成分を縮合重合して得られる、生分解性を有する芳香族脂肪族ポリエステルが挙げられる。

芳香族ジカルボン酸成分としては、例えば、イソフタル酸、テレフタル酸、2, 6-ナフタレンジカルボン酸等が挙げられ、脂肪族ジカルボン酸成分としては、例えば、コハク酸、アジピン酸、スペリン酸、セバシン酸、ドデカン二酸等が挙げられ、脂肪族ジオールとしては、例えば、エチレングリコール、1, 4-ブタンジオール、1, 4-シクロヘキサンジメタノール等が挙げられる。なお、芳香族ジカルボン酸成分、脂肪族ジカルボン酸成分、及び脂肪族ジオール成分は、それぞれ2種類以上を用いることもできる。

本発明において、最も好適に用いられる芳香族ジカルボン酸成分はテレフタル酸であり、脂肪族ジカルボン酸成分はアジピン酸であり、脂肪族ジオール成分は1, 4-ブタンジオールである。

脂肪族ジカルボン酸及び脂肪族ジオールからなる脂肪族ポリエステルは生分解性を有することが知られているが、芳香族脂肪族ポリエステルにおいて生分解性を発現させるためには、芳香環と芳香環との間に脂肪族鎖が存在することが必要である。そのため、芳香族ジカルボン酸成分は50モル%以下であることが好ま

しい。

芳香族脂肪族ポリエステルの代表的なものとしては、ポリブチレンアジペートとテレフタレートとの共重合体、テトラメチレンアジペートとテレフタレートとの共重合体等が挙げられる。ポリブチレンアジペートとテレフタレートとの共重合体として、BASF社製の「Ecoflex」を商業的に入手することができる、また、テトラメチレンアジペートとテレフタレートとの共重合体として、Eastman Chemicals社製の「Eastar Bio」を商業的に入手することができる。

【0021】

本発明においては、さらに無機フィラーを配合することができる。無機フィラーを配合することにより、加熱や経時変化による収縮を抑制することができ、成形体の寸法安定性を向上させることができる。無機フィラーを配合する場合、その配合量は、乳酸系樹脂100質量部に対して1～20質量部の範囲内であることが好ましく、5～15質量部の範囲内であることが更に好ましい。無機フィラーの配合量が1質量部未満では、加熱や経時変化による収縮を抑制することができず、成形体の寸法安定性を向上させることができない。また、無機フィラーの配合量が20質量部より多いと、成形体の機械的強度を維持することができない。

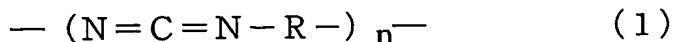
【0022】

本発明に用いることができる無機フィラーの具体例としては、タルク、カオリン、炭酸カルシウム、ベントナイト、マイカ、セリサイト、ガラスフレーク、黒鉛、三酸化アンチモン、硫酸バリウム、ホウ酸亜鉛、含水ホウ酸カルシウム、硝酸鉄、硝酸銅、硝酸亜鉛、硝酸ニッケル、アルミナ、マグネシア、ウォラストナイト、ゾノトライド、セピオライト、ウイスカ、ガラス纖維、金属粉末、ビーズ、シリカバルーン、シラスバルーン等が挙げられる。また、上記無機フィラーの表面を、チタン酸、脂肪酸、シランカップリング剤等で処理することにより、樹脂との接着性を向上させ、無機フィラーの効果を向上させることができる。

【0023】

本発明においては、乳酸系樹脂等の生分解性樹脂に耐加水分解性を付与するた

めに、さらにカルボジイミド化合物を添加することができる。用いられるカルボジイミド化合物としては、下記一般式（1）に示す基本構造を有するものが挙げられる。



ただし、式中、Rは、脂肪族基、脂環族基、又は芳香族基である。nは、1以上の整数であり、通常は1～50の間で適宜、決定される。

具体的には、例えば、ビス（プロピルフェニル）カルボジイミド、ポリ（4,4'－ジフェニルメタンカルボジイミド）、ポリ（p-フェニレンカルボジイミド）、ポリ（m-フェニレンカルボジイミド）、ポリ（トリルカルボジイミド）、ポリ（ジイソプロピルフェニレンカルボジイミド）、ポリ（メチルージイソブロピルフェニレンカルボジイミド）、ポリ（トリイソプロピルフェニレンカルボジイミド）等、及びこれらの単量体が挙げられる。本発明においては、これらカルボジイミド化合物を、単独で、又は2種以上組み合わせて用いることができる。

【0024】

カルボジイミド化合物は、射出成形体を構成する樹脂組成物100質量部に対して0.5～10質量部の範囲内で添加することが好ましい。かかる範囲を下回る場合には、耐加水分解性の効果が発現しないことがあり、上回る場合には、カルボジイミド化合物のブリードアウトが起こることがあり、そのため成形体の外観不良や、可塑化による機械物性の低下が起こることがある。また、生分解性やコンポスト分解性が損なわれることがある。

【0025】

本発明の効果を損なわない範囲で、熱安定剤、抗酸化剤、UV吸収剤、光安定剤、顔料、着色剤、滑剤、核剤、可塑剤等の添加剤を添加することができる。

【0026】

次に、本発明の射出成形体の成形方法について説明する。

本発明の射出成形体は、乳酸系樹脂及び金属水酸化物と、必要に応じて、乳酸

系樹脂以外の脂肪族ポリエステル、芳香族脂肪族ポリエステル、無機フィラー、その他添加剤等との各原料を、同一の射出成形機に投入し、直接混合して射出成形することにより得ることができる。あるいは、ドライブレンドした各原料を、二軸押出機を用いてストランド形状に押出してペレットを作製しておき、このペレットから、再度、射出成形機を用いて射出成形体を得ることができる。

いずれの方法においても、原料の分解による分子量の低下を考慮する必要があるが、各原料を均一に混合させるためには後者を選択することが好ましい。

【0027】

具体的には、例えば、乳酸系樹脂、金属水酸化物等を十分に乾燥して水分を除去した後、二軸押出機を用いて溶融混合し、ストランド形状に押出してペレットを作製する。ただし、乳酸系樹脂はL-乳酸構造とD-乳酸構造の組成比によって融点が変化すること、また、乳酸系樹脂以外の脂肪族ポリエステル、芳香族脂肪族ポリエステル等を混合する場合には、それらの混合の割合によって混合樹脂の融点が変化すること等を考慮して、溶融押出温度を適宜選択することが好ましい。通常、100℃～250℃の温度範囲内で選択される。

【0028】

作製したペレットを十分に乾燥し、水分を除去した後、例えば熱可塑性樹脂を成形する場合に一般的に採用される射出成形方法等を用いて射出成形を行う。例えば、ガスアシスト成形法、射出圧縮成形法等の射出成形法によって射出成形体を得ることができる。また、その他目的に応じて、上記の方法以外でもインモールド成形法、ガスプレス成形法、2色成形法、サンドイッチ成形法、PUSH-PULL、SCORIM等を採用することもできる。ただし、射出成形方法は、これらに限定されるものではない。

本発明に用いられる射出成形装置は、一般的な射出成形機、ガスアシスト成形機及、射出圧縮成形機等と、これらの成形機に用いられる成形用金型及び付帯機器、金型温度制御装置、原料乾燥装置等とを備えている。

成形条件は、射出シリンダー内での樹脂の熱分解を避けるために、溶融樹脂温度が170℃～210℃の範囲で成形することが好ましい。

【0029】

射出成形体を非晶状態で得る場合には、成形サイクル（型閉～射出～保圧～冷却～型閉～取出）の冷却時間を短くするために、金型温度は可能な限り低温であることが好ましい。金型温度は、一般的には15℃～55℃であることが好ましく、チラーを用いることも望ましい。ただし、後結晶化時の成形体の収縮、反り、変形等を抑制するためには、金型温度を15℃～55℃の範囲内でも低温側に設定することが好ましく、例えば、15～30℃であることが好ましい。

【0030】

また、無機フィラーを添加した成形体では、添加量が多いほど成形体の表面にフローマークが発生し易くなるので、射出速度を、無機フィラーを添加しない場合より低速にすることが好ましい。具体例を示すと、例えば、タルク15質量%を含む乳酸系樹脂等を、肉厚2mmのプレート金型を備えたスクリュー径2.5mmの射出成形機を用いて射出成形する場合には、射出速度が30mm/秒以下であればフローマークの発生しない成形体が得られる。一方、無機フィラーを添加しない場合には、射出速度が50mm/秒でもフローマークは発生しない。

ヒケが発生しやすい場合には、保持圧力及び保持時間を充分に取ることが好ましい。例えば、保持圧力は30MPa～100MPaの範囲で設定されることが好ましく、保持時間は成形体の形状や肉厚によって1秒～15秒の範囲で適宜設定されることが好ましい。例えば、上記の肉厚2mmプレート金型を備えた射出成形機を用いて成形する場合には、保持時間は3秒前後である。

【0031】

本発明においては、射出成形によって得られた成形体に、熱処理を行い結晶化させることが好ましい。このように成形体を結晶化させることにより、成形体の耐熱性をさらに向上させることができる。熱処理温度は、60℃～130℃の範囲が好ましく、70℃～90℃の範囲であることがより好ましい。熱処理温度が60℃より低い場合には、成形体の結晶化が進行せず、熱処理温度が130℃より高い場合には、形成された成形体を冷却する際に、成形体に変形や収縮が生じる。

熱処理時間は、材料の組成、熱処理装置、及び熱処理温度に応じて適宜設定されるが、例えば、熱処理温度が70℃の場合には15分～5時間熱処理を行うこ

とが好ましく、また、熱処理温度が130℃の場合には10秒～30分間熱処理を行うことが好ましい。成形体を結晶化させる方法としては、射出成形後に金型の温度を上げて金型内で結晶化させる方法や、射出成形体を非晶状態で金型から取り出した後、熱風、蒸気、温水、遠赤外線ヒーター、IHヒーター等で結晶化させる方法等が挙げられる。熱処理の際には、射出成形体を固定しなくてもよいが、成形体の変形を防止するためには、金型、樹脂型等で固定することが好ましい。また、生産性を考慮に入れると、梱包した状態で熱処理を行うことが好ましい。

【0032】

例えば、金型内で結晶化させる場合には、加熱した金型内に溶融樹脂を充填した後、一定時間金型内で保持する。金型温度は60℃～130℃であることが好ましく、さらに好ましくは90℃～110℃である。金型温度が60℃より低いと結晶化に長時間を要し、サイクルが長くなり過ぎる。一方、金型温度が130℃より高いと、成形体のリリース時に変形が生じることがある。

【0033】

本発明の射出成形体は優れた難燃性を備えているので、家電製品、OA機器、その他一般的な成形品として使用することができる。また、本発明の射出成形体は土中等で生分解することができるので、環境対応型の成形体である。

本発明の実施形態の一例として、電卓型成形体を図1に示す。図1(a)は、電卓型成形体の平面図であり、(b)はその正面図である。1～6は貫通孔の穴あき部であり、1は計算結果を表示する窓部となる部分、2、3は数字等のキー部分となる部分、4、5、6は爪を掛ける部分である。

【0034】

【実施例】

以下に、実施例を示して本発明を具体的に説明するが、これらにより本発明は何ら制限を受けるものではなく、本発明の技術的範囲を逸脱しない範囲内で種々の応用が可能である。なお、実施例中に示す測定値は次に示すような条件で測定を行い、算出した。

【0035】

(1) 難燃性

Underwriters Laboratories社の安全標準UL94 Vに基づいて燃焼試験を行った。試験片は、長さ125±5mm×幅13±0.5mm×厚さ3±0.5mmのものを、1組5枚として用いた。ただし、燃焼性の評価は、下記に示す判定基準に基づいて行った。ここで、t1とは、第1回の接炎後の残炎時間をいい、t2とは、第2回の接炎後の残炎時間をいい、t3とは、第2回接炎後の残じん時間をいう。また、残炎時間とは、着火源を取去った後、継続して有炎燃焼する時間であり、残じん時間とは、着火源を取去った後、及び／又は、有炎燃焼しなくなった後、継続して赤熱する時間である。なお、記号「○」、「△」は実用基準を満たすものである。

【0036】

【表1】

判定基準

判定	○	△	×
試験片の残炎時間、t1またはt2	≤10秒	≤30秒	いずれか1点でも実用基準を満たさないもの
各組の残炎時間の合計(1組5枚の試験片の残炎時間の合計t1+t2)	≤50秒	≤250秒	
第2回の接炎後の各試験片の残炎時間と残じん時間の合計、t2+t3	≤30秒	≤60秒	
保持クランプまでの残炎又は残じん	無し	無し	

【0037】

(2) 分解性

金属水酸化物と混練する前の乳酸系樹脂の重量平均分子量(Mw)、及び、射出成形後の乳酸系樹脂の重量平均分子量(Mw)を測定し、下記式により分解率を算出した。分解率が10%以下であれば、実用基準を満たす。

$$(\text{混練前のMw}) - (\text{射出成形後のMw})$$

$$\text{分解率（%）} = \frac{\text{（混練前のMw）}}{\text{（混練前のMw）}} \times 100$$

なお、乳酸系樹脂の重量平均分子量（Mw）の測定は、ゲルパーミエーションクロマトグラフィーを用いて、溶媒クロロホルム、溶液濃度0.2 wt/vol %、溶液注入量200 μL、溶媒流速1.0 mL/分、溶媒温度40°Cで測定を行い、ポリスチレン換算で、乳酸系樹脂の重量平均分子量を算出した。ただし、用いた標準ポリスチレンの重量平均分子量は、2000000、430000、110000、35000、10000、4000、600である。

【0038】

(3) 耐衝撃性

日本工業規格JISK-7110に基づいて、1号A試験片（長さ64mm×幅12.7mm×厚さ4mm）を作製し、衝撃試験機（（株）東洋精機製作所製の「JISL-D」）を用いて、23°Cにおけるアイゾット衝撃強度の測定を行った。アイゾット衝撃強度は、5kJ/m²以上を実用基準とした。

【0039】

(4) 耐熱性

日本工業規格JISK-7191に基づいて、試験片（長さ120mm×幅11mm×厚さ3mm）を作製し、荷重たわみ温度試験装置（（株）東洋精機製作所製の「S-3M」）を用いて、荷重たわみ温度の測定を行った。ただし、測定は、エッジワイズ方向、試験片に加える曲げ応力は1.80MPaの条件で行った。荷重たわみ温度は、50°C以上を実用基準とした。

【0040】

(5) 寸法安定性

東芝機械（株）製の射出成形機「IS50E」を用いて、図1に示す形状の電卓型非晶性成形体を得た（X=約7.6cm、Y=約12.2cm）。この時の成形条件は、シリンダー温度195°C、金型温度25°C、射出圧力110MPa、射出時間1.5秒、保持圧力80MPa、保持時間3.0秒、背圧10MPa、スクリュー回転数110 rpmであった。

成形後に、測定室内（温度23℃、相対湿度50%）で成形体を24時間静置し、図1に示すXとYの寸法を測定した。その後、温度70℃で3.5時間加熱処理（アニール処理）を行った。ただし、アニール処理は、恒温恒湿オーブンを用い、成形体に負荷のかからない状態で静置させて行った。アニール処理後、直ちに成形体を取り出し、測定室内で24時間静置した後、再度、XとYの寸法を測定し、アニール処理による収縮率を算出した。ただし、XとYの寸法の測定には三次元測定機を用いた。評価は、下記評価基準に基づいて行った。記号「○」、「△」は実用基準を満たすものである。

評価基準：

「○」… XとYの収縮率が、共に1.0%未満であるもの

「△」… XまたはYの収縮率のいずれか一方が1.0%以上であるか、又は、共に1.0%以上、2.0%未満であるもの

「×」… XとYの収縮率が、共に2.0%以上であるもの

【0041】

(6) 金属水酸化物のw-Na₂Oの測定

100mLのビーカーに水酸化アルミニウム5g（1mgの単位まで秤量）を入れ、そこに温度50℃～60℃の水50mLを加えた。これを加熱し、内容物の温度が80℃～90℃を保つように2時間保持した。次に、内容物を5Bの濾紙を用いて濾過した後、50℃～60℃の水5mLで4回洗浄した。この濾液を20℃に冷却し、0.2mg/mLのLi内部標準溶液を10mL加え、更に蒸留水を加えて全量が100mLとなるようにした。これを、日本工業規格JIS H1901-1977に基づいて、原子吸光光度計でNa量を測定した。得られたNa量をNa₂O量に換算し、この換算値をw-Na₂Oの量とした。

【0042】

(7) 水分率の測定

測定対象用試料の約0.5g（但し、0.1mgの単位まで秤量しておく）を、カールフィッシャー水分計（京都電子工業（株）製、「MKC-510N」）

を用いて、180℃にて水分量を測定し、水分率を算出した。

【0043】

(実施例1)

乳酸系樹脂としてカーギル・ダウ社製の「Nature Works 6000 D」(L-乳酸/D-乳酸=95.8/4.2、重量平均分子量16万)と、金属水酸化物として石塚硝子(株)製の「パイロライザーHG」(ステアリン酸、シランカップリング剤、及び硝酸アンモニウムにより表面処理された水酸化アルミニウム、w-Na₂O=0.05)を用いた。「Nature Works 6000 D」と「パイロライザーHG」とを、質量比で100:25の割合でドライブレンドした後、真空乾燥機を用いて、60℃で、12時間乾燥させた。この混合物について、カールフィッシャー水分計を用い、180℃の条件で水分量を測定し、水分率が0.5%以下であることを確認した。次に、この混合物を、三菱重工(株)製の40mmφ小型同方向二軸押出機を用いて、180℃でコンパウンドし、ペレット形状にした。得られたペレットを、真空乾燥機を用いて、60℃で、12時間乾燥させた。カールフィッシャー水分計を用い、180℃の条件で水分量を測定し、ペレットの水分率が0.5%以下であることを確認した。このペレットを、東芝機械(株)製の射出成形機「IS50E」(スクリュー径25mm)に投入し、L100mm×W100mm×t4mmの板材を射出成形した。主な成形条件は以下の通りである。

- 1) 温度条件：シリンダー温度(195℃)、金型温度(20℃)
- 2) 射出条件：射出圧力(115MPa)、保持圧力(55MPa)
- 3) 計量条件：スクリュー回転数(65rpm)、背圧(15MPa)

次に、射出成形体をベーキング試験装置((株)大栄科学精器製作所製の「DKS-5S」)内に静置し、70℃で3.5時間熱処理を行った。この板材について、難燃性、分解性、耐衝撃性、及び耐熱性の評価を行った。その結果を表2に示す。

【0044】

(実施例2)

実施例1において、金属水酸化物として日本軽金属(株)製の「BW103S

T」（シランカップリング剤によって表面処理された水酸化アルミニウム、w-Na₂O=0.05）を用い、「Nature Works 6000D」と「BW103ST」との配合量を、質量比で100:10に変更した以外は実施例1と同様にして、射出成形体を作製した。

得られた射出成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表2に示す。

【0045】

（実施例3）

実施例2において、「Nature Works 6000D」と「BW103ST」との配合量を、質量比で100:25に変更した以外は実施例2と同様にして、射出成形体を作製した。

得られた射出成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表2に示す。

【0046】

（実施例4）

実施例2において、「Nature Works 6000D」と「BW103ST」との配合量を、質量比で100:40に変更した以外は実施例2と同様にして、射出成形体を作製した。

得られた射出成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表2に示す。

【0047】

（実施例5）

実施例1において、金属水酸化物の種類を協和化学工業（株）製の「キスマ5A」（高級脂肪酸によって表面処理された水酸化マグネシウム、w-Na₂O=0:001）に変更した以外は実施例1と同様にして、射出成形体を作製した。

得られた射出成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表2に示す。

【0048】

（実施例6）

実施例4において、樹脂として更にBASF社製の芳香族ポリエステル「Ecoflex」（テレフタル酸24モル%、アジピン酸26モル%、1,4-ブタジオール50モル%、結晶融解熱量（ ΔH_m ）=20J/g）を、乳酸系樹脂100質量部に対して20質量部使用した以外は実施例4と同様にして射出成形体を作製した。すなわち、「Nature Works 6000D」と「Ecoflex」と「BW103ST」との配合量は、質量比で100:20:40の割合である。

得られた射出成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表2に示す。

【0049】

(実施例7)

実施例6において、さらに、無機フィラーとして日本タルク（株）製のタルク「SG-95」を用いた以外は実施例6と同様にして、射出成形体を作製した。すなわち、「Nature Works 6000D」と「Ecoflex」と「SG-95」と「BW103ST」との配合量は、質量比で100:20:10:40の割合である。

得られた射出成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表2に示す。

【0050】

【表2】

配合 樹脂 無機 フライ アッシュ	実施例 1 Nature Works 6000D Ecoflex ($\Delta H_m = 20 \text{ J/g}$) ビオノーレ 1003 ($\Delta H_m = 40 \text{ J/g}$) SG-95	実施例			実施例			実施例			実施例		
		実施例 2	実施例 3	実施例 4	実施例 5	実施例 6	実施例 7	実施例 2	実施例 3	実施例 4	実施例 5	実施例 6	実施例 7
金属水酸化物	バイロライザーHG (ステアリン酸、シランカップリング剤、 硝酸塩処理、 $w\text{-Na}_2\text{O}=0.05$) BW103ST (シランカップリング剤処理、 $w\text{-Na}_2\text{O}=0.05$) キスマ5A (高級脂肪酸処理、 $w\text{-Na}_2\text{O}=0.001$) B103 (無処理、 $w\text{-Na}_2\text{O}=0.2$) H-43S (ステアリン酸処理、 $w\text{-Na}_2\text{O}=0.13$)	25											
評価	難燃性 (UL94) 分解率 (%) アイソット衝撃強度 (kJ/m ²) 荷重たわみ温度 (°C)	○	○	○	○	○	○	2	1	3	3	6	4
								7	8	6	6	6	12
								68	67	68	69	68	62

【0051】

表2から明らかなように、実施例1～7の射出成形体は、難燃性の評価が「○」、分解率が10%以下、アイソット衝撃強度が5kJ/m²以上、荷重たわみ温度が50℃以上であり、難燃性、耐衝撃性、及び耐熱性のすべてにおいて優れていることが分かった。

【0052】

(実施例8)

実施例6において、芳香族脂肪族ポリエステル「Ecoflex」の替わりに、昭和高分子（株）製の脂肪族ポリエステル「ビオノーレ1003」（ポリブチレンサクシネット、結晶融解熱量（ ΔH_m ）=40J/g）を用いた以外は実施例6と同様にして、射出成形体を作製した。すなわち、「Nature Works 6000D」と「ビオノーレ1003」と「BW103ST」との配合量は、質量比で100:20:40の割合である。

得られた射出成形体について、実施例6と同様の評価を行った。その結果を表3に示す。なお、表3には、比較のため、実施例6のデータも併せて再表記した。

【0053】

【表3】

		実施例 6	実施例 8
配合 (質量部)	樹脂	Nature Works 6000D ($\Delta H_m = 20 \text{ J/g}$) ビオノーレ 1003 ($\Delta H_m = 40 \text{ J/g}$)	100 20 20
	無機 フィラー	SG-95	
	金属水酸 化物	バイロライザーHG (ステアリン酸、シランカップリング剤、 硝酸塩処理、 $w-\text{Na}_2\text{O}=0.05$)	
		BW103ST (シランカップリング剤処理、 $w-\text{Na}_2\text{O}=0.05$)	40 40
		キスマ5A (高級脂肪酸処理、 $w-\text{Na}_2\text{O}=0.001$)	
		B103 (無処理、 $w-\text{Na}_2\text{O}=0.2$)	
		H-43S (ステアリン酸処理、 $w-\text{Na}_2\text{O}=0.13$)	
		難燃性 (UL94)	○
	評価	アイソット衝撃強度 (kJ/m^2)	15 9

【0054】

表2から、乳酸系樹脂以外に芳香族脂肪族ポリエステルを使用した実施例6及び実施例7は、アイソット衝撃強度が 10 kJ/m^2 以上であり、芳香族脂肪族ポリエステルを含まない実施例1～5と比べて耐衝撃性が向上していることが分かった。また、表3から、芳香族脂肪族ポリエステルの替わりに脂肪族ポリエステルを使用した実施例8も同様の効果が得られることが分かった。

【0055】

実施例6及び実施例7については、寸法安定性の評価も行った。その結果を表4に示す。なお、表4には、比較のため、実施例6のデータも併せて再表記した。

【0056】

【表4】

		実施例 6	実施例 7
配合 (質量部)	樹脂	Nature Works 6000D	100
		Ecoflex ($\Delta H_m = 20 \text{ J/g}$)	20
		ピオノーレ 1003 ($\Delta H_m = 40 \text{ J/g}$)	
	無機 フィラー	SG-95	10
		パイロライザーHG (ステアリン酸、シランカップリング剤、 硝酸塩処理、 $w-\text{Na}_2\text{O}=0.05$)	
	金属水酸化物	BW103ST (シランカップリング剤処理、 $w-\text{Na}_2\text{O}=0.05$)	40
		キスマ5A (高級脂肪酸処理、 $w-\text{Na}_2\text{O}=0.001$)	
		B103 (無処理、 $w-\text{Na}_2\text{O}=0.2$)	
		H-43S (ステアリン酸処理、 $w-\text{Na}_2\text{O}=0.13$)	
評価	寸法安定性	△	○

【0057】

表4から明らかなように、無機フィラーを含有する実施例7の射出成形体は非常に優れた寸法安定性を示していた。すなわち、無機フィラーを含有させることにより、寸法安定性が向上することも確認された。

【0058】

(比較例1)

実施例2において、金属水酸化物を配合しなかった以外は実施例2と同様にして、射出成形体を作製した。

得られた射出成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表5に示す。なお、表5には、比較のため、実施例2～4のデータも併せて再表記した。

【0059】

(比較例2)

実施例2において、金属水酸化物の配合量を乳酸系樹脂100質量部に対して3質量部に変更した以外は実施例2と同様にして、射出成形体を作製した。すな

わち、「Nature Works 6000D」と「BW103ST」との配合量は、質量比で100:3の割合である。

得られた射出成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表5に示す。

【0060】

(比較例3)

実施例2において、金属酸化物の配合量を乳酸系樹脂100質量部に対して50質量部に変更した以外は実施例2と同様にして、射出成形体を作製した。すなわち、「Nature Works 6000D」と「BW103ST」との配合量は、質量比で100:50の割合である。

得られた射出成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表5に示す。

【0061】

【表5】

		実施例 2	実施例 3	実施例 4	比較例 1	比較例 2	比較例 3
樹脂	Nature Works 6000D	100	100	100	100	100	100
	Ecoflex ($\Delta H_m = 20 \text{ J/g}$)						
	ビオノーレ 1003 ($\Delta H_m = 40 \text{ J/g}$)						
無機 フィラー	SG-95						
金属水酸 化物	バイロライザーハイG (ステアリン酸、シランカップリング剤、 硝酸塩処理、 $w-Na_2O = 0.05$)						
	BW103ST (シランカップリング剤処理、 $w-Na_2O = 0.05$)	10	25	40	3	50	
	キスマ5A (高級脂肪酸処理、 $w-Na_2O = 0.001$)						
	B103 (無処理、 $w-Na_2O = 0.2$)						
	H-43S (ステアリン酸処理、 $w-Na_2O = 0.13$)						
評価	難燃性 (UL94)	○	○	○	×	×	○
	アイソット衝撃強度 ($K \text{ J/m}^2$)	8	6	6	8	7	4

【0062】

表5から明らかなように、金属水酸化物を配合しなかった比較例1、及び、金属水酸化物の含有量が5質量部より少ない比較例2の射出成形体は、難燃性の評

価が「×」であり難燃性に劣っていることが分かった。金属水酸化物の配合量が乳酸系樹脂100質量部に対して40質量部より多い比較例3では、アイゾット衝撃強度が5kJ/m²以下となり、耐衝撃性が劣っていることが分かった。

【0063】

(比較例4)

金属水酸化物として日本軽金属（株）製の「B103」（表面処理が施されていない無処理の水酸化アルミニウム、w-Na₂O=0.2を用い、「Nature Works 6000D」と「B103」とを、質量比で100:25の割合でドライブレンドした以外は実施例1と同様にして、射出成形体を作製した。得られた射出成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表6に示す。なお、表6には、比較のため、実施例1, 3, 5のデータも併せて再表記した。

【0064】

(比較例5)

金属水酸化物として昭和電工（株）製の「H-43S」（ステアリン酸によって表面処理された水酸化アルミニウム、w-Na₂O=0.13）を用い、「Nature Works 6000D」と「H-43S」とを、質量比で100:25の割合でドライブレンドした以外は実施例1と同様にして、射出成形体を作製した。得られた射出成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表6に示す。

【0065】

【表6】

		実施例 1	実施例 3	実施例 5	比較例 4	比較例 5
樹脂	Nature Works 6000D	100	100	100	100	100
	EcoFlex ($\Delta H_m = 2.0 \text{ J/g}$)					
	ビオノーレ 1003 ($\Delta H_m = 4.0 \text{ J/g}$)					
無機 フィラー	SG-95					
金属水酸 化物 配合 (質量部)	バイロライザーアジ (ステアリン酸、シランカップリング剤、 硝酸塩処理、 $w-\text{Na}_2\text{O} = 0.05$)	25				
	BW103ST (シランカップリング剤処理、 $w-\text{Na}_2\text{O} = 0.05$)		25			
	キスマ5A (高級脂肪酸処理、 $w-\text{Na}_2\text{O} = 0.001$)			25		
	B103 (無処理、 $w-\text{Na}_2\text{O} = 0.2$)				25	
	H-43S (ステアリン酸処理、 $w-\text{Na}_2\text{O} = 0.13$)					25
	評価					
	難燃性 (UL94)	○	○	○	○	△
	分解率 (%)	2	3	6	15	14
	アイソット衝撃強度 (kJ/m^2)	7	6	6	4	4

【0066】

表6から明らかなように、 $w-\text{Na}_2\text{O}$ が0.1質量%以上である金属水酸化物を含有した比較例4及び比較例5では、乳酸系樹脂の分解率が10%以上であり、機械的強度の低下をもたらすことが分かった。

【0067】

【発明の効果】

以上、詳しく説明したように、本発明によれば、生分解性を有し、かつ、優れた難燃性及び機械的強度を有する射出成形体を提供することができる。また、さらに、耐熱性および寸法安定性を有する射出成形体を提供することができる。

【図面の簡単な説明】**【図 1】**

(a) は、本発明の第1の実施形態にかかる射出成形体の平面図であり、(b) は正面図である。

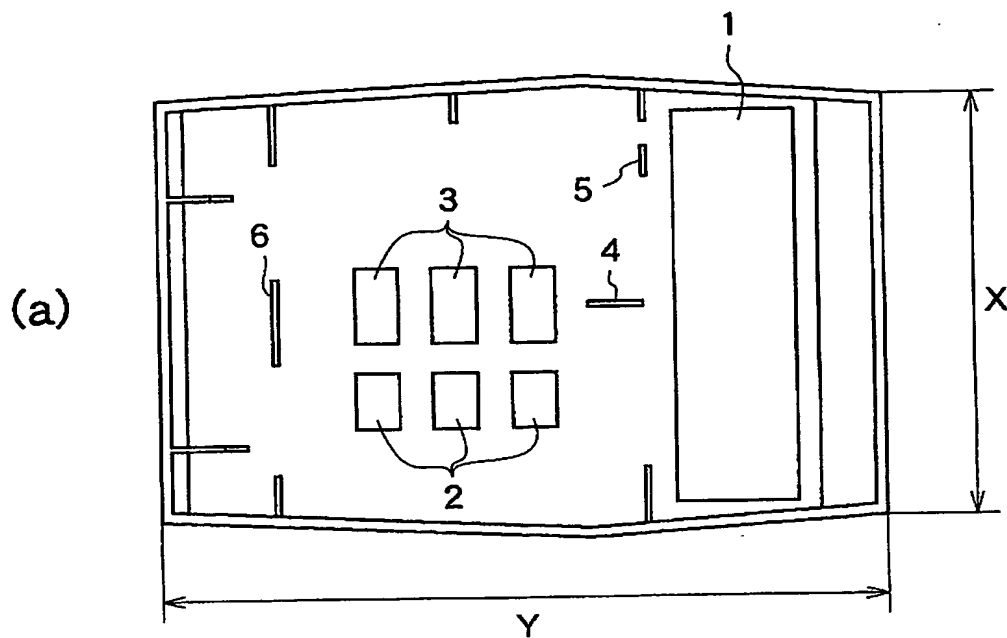
【符号の説明】

1 ~ 6 穴あき部

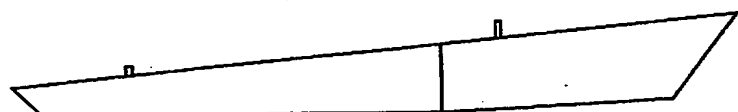
【書類名】

図面

【図 1】



(b)



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 生分解性を有し、かつ、優れた難燃性及び機械的強度を有する射出成形体を提供すること。

【解決手段】 射出成形体は、乳酸系樹脂と、乳酸系樹脂100質量部に対して5～40質量部の割合で配合した金属水酸化物とを有し、この金属水酸化物が表面処理されており、この金属水酸化物の粒子表面に存在するNa₂O (w-Na₂O) が0.1質量%以下である。ここで、さらに、乳酸系樹脂以外の脂肪族ポリエステル、あるいは芳香族脂肪族ポリエステルを、乳酸系樹脂100質量部に対して20～80質量部の割合で配合することが好ましい。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-098736
受付番号 50300546173
書類名 特許願
担当官 第六担当上席 0095
作成日 平成15年 4月 3日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成15年 4月 2日

次頁無

特願2003-098736

出願人履歴情報

識別番号 [000006172]

1. 変更年月日 1990年 8月 6日

[変更理由] 新規登録

住所 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号
氏名 三菱樹脂株式会社